

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Awtorizzat

- Permethrin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Exspot vet 715 mg/ml paikallisvaleluliuos koirille

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
715.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu lokalizzat:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period
no period

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Finland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Disponibbli biss fi [Finlandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/06/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet Productions S.A.

Awtorità responsabbli:

Finnish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

11742

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/06/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.